# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



### [12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 93100115.3

[51] Int.CI<sup>5</sup>

C12P 21 / 02

(43) 公开日 1993年7月14日

[22]申请日 93.2.6

[71]申请人 北京中化生物技术研究所

地址 100850 北京市海淀区太平路 27 号

[72]准明人 赵春华 唐佩弦 王嘉玺

[74]专利代理机构 北京师范学院专利事务所 代理人 林 强

C12N 15/64 C12N 15/66 C12N 15/70 A61K 37/42

THE BRITISH LIBRARY

17 SEP 1993

SCIENCE REFERENCE AND INFORMATION SERVICE

说明书页数: 5

附图页数: 3

|54||发明名称 白介素 6--白介素 2 融合蛋白及共酮法 和用途

#### [57]鎮要

本发明公开了一种具有抗癌性能白介素 6 活性及白介素 2 活性的融合蛋白,通过优化转译起始序列,合成 IL6、IL2 功能区上、下部引物及中间接头一对寡核苷酸,将天然终止密码于 TAG 换成大肠杆菌偏性密码于 TAA, PCR 扩增获得 IL-6、中间接头、IL-2 基因 片段,经酶 切、连接 重组 至表 达载体 PBV220,诱导高效表达,分离包插件,变性、复性获得 具有 IL2、IL6 双活性融合蛋白。它较 IL6、IL2 单因 于或双因于联合在多领域的研究有更多的生物学效 应。

<02>

- 1、一种白介素6一白介素2的融合蛋白, 其特征在于是由白介素6一中间接头一白介素2多肽序列组成,分子量为36—3811。
- <sup>2</sup>、根据权利要求! 所述的融合蛋白, 其特征在于所述中间接 头序列的长度为! 5-45 b f l l l 。
- 3、根据权利要求1 和2 的融合蛋白。 其特征在于所述的中间接头是由天门冬酰胺、丝氨酸、甘氨酸、苏氨酸、丙氨酸所组成。
  - 4、根据权利要求1的融合蛋白,其特征在于含有图1111序列。
- 远的氨基酸序列。
- 6、一种白介素6一白介素2融合蛋白的制备方法。 其特征在于:
  - (1) 白介素6 功能区基因的克隆
  - (2) 中间接头与白介索? 功能区基因的克隆
  - (3) 融合蛋白的表达载体 187220 进行表达
  - (4) 大肠杆菌的高效表达融合蛋白
  - (5) 纯化, 经分子筛凝胶过滤及高压液相而获得纯品
- <sup>1</sup>、根据权利要求! 的融白蛋白,可应用于免设调节抗癌、抗 淋巴瘤的药剂。

#### 白介素6一白介素6融合蛋白及其制法和用途

本发明涉及一种具有功能蛋白的白介素 [(11-6) 一白介素 2(11-2) 融合蛋白及其制法和用途,特别涉及具有免疫调节抗癌、淋巴瘤等功能的白介素 6 一白介素 2 融合蛋白及采用生物高技术制备方法。

本发明的目的是提供一种白介素(一白介素)融合蛋白。 本发明的另一目的是提供一种采用生物高技术来调备白介素 6一白介索? 融合蛋白的制备方法。

本发明的又一目的是提供采用白介素6 一白介素2 融合蛋白作为高效的抗癌药物。

本发明的目的是通过下述的方法实现的。

我们通过优化转译起始序列,合成11-6功能区上、下游引物,中间接头一对寡核苷酸,11-2下游引物,将天然终止密码子116换成大肠杆菌偏性密码子111,PCR扩增获得11-6,11-2 功能区片段,经纯化后酶切,连接重组至表达载体FBV22C,诱导表达、分离纯化包涵体,变性复性获得具有11-2、11-6双活性融合蛋白。

11-6-11-2融合蛋白较II-6、II-2单因子或双因子联合 意更多生物学效应。

图1为11-6-11-2融合蛋白111序列图,破基 $\{12\}$ 。

下面结合附图对本实施例作详细说明。

图1, 11-6-11-2融合蛋白由11-6序列(DNA序列1-54CL;)中间接头(DNA序列541-585bp)11-2序列(586-990bp)接头15-45bp不等。可由甘、苏、丙、丝及天门冬酰胺组成,11-2, 11

一6 指与天然因子实质上一致,可与相应配基结合, 转导生物信息引起生物活性,并可与相应抗体进行反应。

一、川一小功能区基因克隆。

餱

二、中间接头与川一儿功能区基因克隆。

我们将天然终止密码子[AG换成大肠杆菌偏性密码子[AA,中间接头为内侧[2bp互补的一对寡核苷酸,其中]′端寡核苷酸[7bp与1L-2 5′端互补。5′端寡核苷酸5′ AI[AI AIG 1CC G

CA CCC CCT ICT CCC CCT CCA CCT T3', 3'端寡核苷酸5' ACCTCC ACT CCA CCC ACC TCC TCA ACC TCC ACC CC3'。IL-2 功能区下游引物导入BarHI 酶切位点引物为5'CCC CA TCC TTA A TCA CCT CAC TCT3', 在最适条件下中间接头由一对寡核苷酸自身退火,延伸产生,利用5'端寡核苷酸及IL-2 下游引物,以IL-2 及中间接头为双模板。PCR基因重组获得约450bp IL-2 及接头共同片段,该片段上游含有Ricel 的切位点。(图10NA序列535-540碳基(bp),经纯化后2arH1 酶切与ParH1/Sral 双酶切PUC19载体重组,获得阳性克隆FUC19-IL2。

三、融合蛋白表达载体构造。

图2显示PBP220为表达载体,由温度诱导抑制子基因C1857ts,PR与FL串联启动子,SD序列后面紧跟多克隆位点依次为 EccRl、PazEl。将PUC19—112质粒纯化,EccRl/BazEl双酒解消化,回收!是一一片段(在近EccRl端含有Rdel至Ecorl小片段FEL多克隆基因区),与Razhl/eccrl双商切CIP去磷酸化PBV220 载体重组,酶切鉴定获得FBV—112重组质粒。继而纯化该质粒,Eccrl及Cicl双酒切除去小片段,将保留的载体及112片段与Ecorl/Ndel双酶切PUC19—116的IL—6功能区片段重组,由此获得融合蛋白表达载体PDV—116—112。

四、大肠杆菌高效表达融合蛋白。

将上述阳性克隆,制备过夜培养物,再以11接种量种于含多种微量元素11,114培养基中,11°C振摇约1小时00000 达到0.1-0.6 转移至12°C诱导1一1小时,常规收菌、裂解、505一146E电泳,用薄层扫描仪测得表达蛋白占菌体总蛋白121,蛋白带的分子量为16-1810,与理论计算分子量相符。融合蛋白氨基酸序列与图1014序列相应氨基酸一致。

五、活性测定。

六、纯化

在变性条件下将包涵体经分子筛凝胶过滤后,收集主峰复性 后再经反相疏水柱纯化,获得§§】左右的纯品。

本发明的优点是

- 1、116~112融合蛋的抗癌抗淋巴瘤效果比单独的116或112好。
  - 2、本制备方法精确可靠,产品纯度高。

1	ATCCAACATT	CCAAACATET	1000000000
31	CACAGACAGC	TACTEACETE	TTEAGAACGA
61	ATTGACAAAC	AAATTCEGTA	CATCCTCGAC
9 1	CCCATCICAG	ARESESSO	CCACACATET
121	AACAAGAGTA	ACRTETETEA	AACCACCAAA
151			TIDBARBIDD
181	CLANACATE		TEGATECTIC
211	CARTCIGGAT	TCAATGAGGA	
241	CTEARARTCA	TOROTOGICI	
271	CACCIATACE	TAGAGTACCI	CCAGAACAGA
301	TIICAGAGTA	ETGAGGAACA	•
331	GICCACATGA	CIACAAAACT	6616416676
361	TICCTCCACA	<b>7777666777</b>	EBBICTAGEI
301	4334414433	3334373333	AACCACAAAT
421	SCEAGCCIGE	TEACGAAGET	
451	1300361660	TECAGGACAT	
4 8 1	CICATTETE		
		TGAEGGCTCT	

541	DDDDAADDDDT	GT T OT GGO GG	TGGAGGTTGA
571	<b>GGAGGTGGGT</b>	TODADPTDADD	ACTTGAAGTT
602	CTACAAAGAA	AAGAGAGGTA	CAACTGGAGC
632	ATTTACTGCT	GGATTTAGAG	ATGATTTGA
662	ATGGAATTAA	CAATTAGAAG	AATOGGAAAG
692	TOACCAGGAT	GOTGAGATTT	AAGTTTTAGA
722	TGCCCAAGAA	GGGGAGAGAA	CTGAAAGATO
752	TTOAGTGTOT	AGAAGAAGAA	OT CAAACOTO
782	TGGAGGAAGT	Got <b>aaa</b> ttta	GOTOAAAGOA
812	AAAAOTTTOA	CTTAAGACCO	AGGGAGTTAA
842	TOAGGAATAT	CAACGTAATA	GTTCTGGAAC
872	TAAAGGGATO	T GAAA CAACA	DIDTOIT
902	AATATGOTGA	TGAGA DAGGA	ACCATTGTAG
932	AATTTOTGAA	OAGATGGATT	ACCTTTGTC
962	AAAGCATGAT	OT CAACACTG	ACCTGATÁA

图 1

